## RAITE DE COOPERATION 1 MATIERE DE BREVETS

	Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL
PCT	Destinataire:
NOTIFICATION D'ELECTION  (règle 61.2 du PCT)  Date d'expédition (jour/mois/année)	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE
20 juin 2000 (20.06.00)	en sa qualité d'office élu
Demande internationale no PCT/FR99/02682	Référence du dossier du déposant ou du mandataire BCT990063/CT
Date du dépôt international (jour/mois/année) 03 novembre 1999 (03.11.99)	Date de priorité (jour/mois/année) 06 novembre 1998 (06.11.98)
Déposant  ZUCCARELLI, Jean-Marc etc	
22 mai 2000	ional présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire (22.05.00)
dans une déclaration visant une élection ultérieur.  2. L'élection X a été faite  n'a pas été faite	e deposee aupres du Bureau international le:
avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la di à la règle 32.2b).	ate de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé
Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse	Fonctionnaire autorisé  R. Forax
1 télécopieur: (41-22) 740.14;35	no de téléphone: //11 23) 238 93 39



	_		
'arry	opie à l'intention de	de l'office élu (EO/US PC	T/FR99/02
79 3 F	TRAITE DE COOPERATION	ION EN MATIERE DE BREVETS	
09 35 A		Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL	
	Comments of PCTs segre	Destinataire:	
	NOTIFICATION DE L'ENREGISTREMENT D'UN CHANGEMENT	TOUATI, Catherine Cabinet Plasseraud	
	(règle 92bis.1 et instruction administrative 422 du PCT)	84, rue d'Amsterdam F-75440 Paris Cedex 09 FRANCE	
	Date d'expédition (jour/mois/année) 26 avril 2001 (26.04.01)		
	Référence du dossier du déposant ou du mandataire BCT990063/CT	NOTIFICATION IMPORTANTE	
	Demande internationale no PCT/FR99/02682	Date du dépôt international (jour/mois/année) 03 novembre 1999 (03.11.99)	
	Les renseignements suivants étaient enregistrés en ce qui       X le déposant l'inventeur	li concerne:	
	Nom et adresse ETHYPHARM 192 Bureaux de la Colline	Nationalité (nom de l'Etat) Domicile (non FR FR	n de l'État)
	Bâtiment D F-92213 Saint Cloud Cedex FRANCE	no de téléphone	
		no de téléimprimeur	
	2. Le Bureau international notifie au déposant que le changem	ement indigué ci-après a été enregistré en ce qui concerne:	
	X la personne le nom l'adres		
	Nom et adresse LABORATOIRES DES PRODUITS ETHIQUES ETHYPHARM SA	FR FR no de téléphone	n de i Etat)
	21, rue Saint Matthieu F-78550 Houdan FRANCE	no de télécopieur	
	*	no de téléimprimeur	
	3. Observations complémentaires, le cas échéant:		
	4. Une copie de cette notification a été envoyée:		
	À l'office récepteur  à l'administration chargée de la recherche international	aux offices désignés concernés	
	à l'administration chargée de l'examen préliminaire inte		
	Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes	Fonctionnaire autorisé: Sean Taylor	
ŀ	1211 Genève 20, Suisse	4- 41(-b (41 00) 000 00 00	

#### TRAITE DE COOPERATION EN MATIER. DE BREVETS

	Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL
PCT .	Destinataire:
NOTIFICATION DE L'ENREGISTREMENT D'UN CHANGEMENT  (règle 92bis.1 et instruction administrative 422 du PCT)  Date d'expédition (jour/mois/année) 17 avril 2001 (17.04.01)	TOUATI, Catherine Cabinet Plasseraud 84, rue d'Amsterdam F-75440 Paris Cedex 09 FRANCE
Référence du dossier du déposant ou du mandataire	
BCT990063/CT	NOTIFICATION IMPORTANTE
Demande internationale no PCT/FR99/02682	Date du dépôt international (jour/mois/année) 03 novembre 1999 (03.11.99)
1. Les renseignements suivants étaient enregistrés en ce qui c	concerne:
X le déposant l'inventeur	le mandataire le représentant commun
Nom et adresse  LABORATOIRES PROGRAPHARM	Nationalité (nom de-l'Etat) Domicile (nom de l'Etat) FR FR
Zone Industrielle de Saint-Arnoult F-28170 Châteauneuf-en-Thymerais FRANCE	no de téléphone
	no de télécopieur
	no de téléimprimeur
2. Le Bureau international notifie au déposant que le changem  X la personne le nom l'adres	
Nom et adresse	Nationalité (nom de l'Etat) Domicile (nom de l'Etat)  FR FR
ETHYPHARM 192 Bureaux de la Colline Bâtiment D	no de téléphone
F-92213 Saint Cloud Cedex FRANCE	no de télécopieur
	no de téléimprimeur
3. Observations complémentaires, le cas échéant:	
3. Observations complementaires, le cus concurr.	
4. Une copie de cette notification a été envoyée:	
X à l'office récepteur	aux offices désignés concernés
à l'administration chargée de la recherche internationale	e X aux offices élus concernés
à l'administration chargée de l'examen préliminaire inte	ernational autre destinataire:
Bureau international de l'OMPI	Fonctionnaire autorisé:
34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse	Sean Taylor
no de télécopieur (41-22) 740.14.35	no de téléphone (41-22) 338.83.38

Formulaire PCT/IB/306 (mars 1994)

003966600



New MK

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire BCT990063/CT		emission du rapport de recherche internationale et, le cas échéant, le point 5 cl—après
Demande Internationale nº	Date du dépôt international (jour/mois/année)	(Date de priorité (la plus ancienne) (lour/mols/année)
PCT/FR 99/02682	03/11/1999	06/11/1998
Déposant  LABORATOIRES PROGRAPHA	RM et al.	
déposant conformément à l'article 1	emationale, établi par l'administration chargée de la r 8. Une copie en est transmise au Bureau internation	recherche internationale, est transmis au al
· · · <u> </u>	ale comprend3feuilles.  Igné d'une copie de chaque document relatif à l'état	de la technique qui y est cité.
Base du rapport     a. En ce qui concerne la langu     langue dans laquelle elle a é	s, la recherche internationale a été effectuée sur la l té déposée, sauf indication contraire donnée sous le	base de la demande internationale dans la e même point.
la recherche internat	ionale a été effectuée sur la base d'une traduction d	le la demande internationale remise à l'administration.
la recherche internationale a  contenu dans la derr  déposée avec la den  remis ultérieurement  remis ultérieurement  La déclaration, selon divulgation faite dans  La déclaration, selon du listage des séque  2.	sences de nucléotides ou d'acides aminés divulge été effectuée sur la base du listage des séquences nande internationale, sous forme écrite.  a l'administration, sous forme déchlifrable par ordinal laquelle le listage des séquences présenté par ordinal la laquelle le listage des séquences présenté par écrit la laquelle les informations enregistrées sous forme dences présenté par écrit, a été fournile.  Containes revendications ne pouvaient pas faire l'été de l'invention (voir le cadre II).	dinateur. ateur. t et fourni uitérieurement ne vas pas au-delà de la échiffrable par ordinateur sont identiques à celles
	to do i involución (von lo cado in).	•
4. En ce qui concerne le titre,    X   le texte est approuvé	tel qu'il a été remis par le déposant.	
=	par l'administration et a la teneur suivante:	
5. En ce qui concerne l'abrégé,	•	
LAJ	tel qu'il a été remis par le déposant	
le texte (reproduit da	ns le cadre III) a été établi par l'administration confor rations à l'administration dans un délai d'un mois à c Noncie	rmément à la règle 38.2b). Le déposant peut ompter de la date d'expédition du présent rapport
6. La figure des dessins à publier a		
suggérée par le dépo	sant.	Aucune des figures
	nt n'a pas suggéré de figure.	n'est à publier.
parce que cette figur	e caractérise mieux l'invention.	

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No PCT/FR 99/02682

A. CLASSEI	MENT DE L'	OBJET DE LA	DEMANDE .
CIB 7	A61K9	/50	A61K31/19

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

#### B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a ponté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisée)

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTIMENTS					
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées			
Υ	GB 2 178 313 A (ZYMA SA,CH) 11 février 1987 (1987-02-11) revendications 1,5,8-12,15,16,20,28-31	1–9			
Υ	WO 91 15194 A (UPJOHN) 17 octobre 1991 (1991-10-17) revendications exemples	1-9			
Y	US 5 191 114 A (J.R. CHEN) 2 mars 1993 (1993-03-02) revendications exemples -/	1-9			

Your la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont Indiqués en annexe		
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document autérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une reison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais	"T" document utiérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention.  "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément.  "Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier.  "8" document qui fait partie de la même famille de brevets.		
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale		
9 février 2000	15/02/2000		
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Paterdaan 2	Fonctionnaire autorisé		
NL - 2280 HV Fillswifk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 91 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Scarponi, U		

1

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No PCT/FR 99/02682

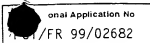
·		PCT/FR 99	/02682	
C.(auite) D Catégorie	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS  Identification des documents cités, avec le cas échéant. l'indication des passages pert		no dos minostratos	4.1
wedous,	resimination des documente case, avec, e ces content, l'indicationdes passages perf	- FET 103	no, des revendications v	V1860
•	US 5 084 278 A (A.M. MEHTA) 28 janvier 1992 (1992-01-28) revendications exemples colonne 8, ligne 66 - ligne 68		1-9	
	US 4 588 612 A (D.W.PERKINS ET AL.) 13 mai 1986 (1986-05-13) revendications 5,6 colonne 2, ligne 41		1–9	
	WO 93 01805 A (PROGRAPHARM) 4 février 1993 (1993-02-04) cité dans la demande revendications exemple 4		1-9	
	US 4 835 187 A (G.L.REUTER ET AL.) 30 mai 1989 (1989-05-30) cité dans la demande le document en entier		1-9	
	US 5 215 755 A (E.J.ROCHE ET AL.) 1 juin 1993 (1993-06-01) cité dans la demande revendications 1-6,12-17 exemples		1-9	
	-			
		ļ		

1

PCT/FR 99/02682

A. CLASSIF IPC 7	A61K9/50 A61K31/19		
		4 4470	
	International Patent Classification (IPC) or to both national classific	eation and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED  cumentation searched (classification system followed by classification)	ion symbols)	
IPC 7	A61K		
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields sea	rched .
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, search terms used)	
Electronic de			
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to claim No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	- Heigranic to Classifico.
Υ	GD 2 1/6 313 A (ZIMA 3A,CH)	3	1-9
	11 February 1987 (1987-02-11) claims 1,5,8-12,15,16,20,28-31		
		v .	1.0
Y	WO 91 15194 A (UPJOHN) 17 October 1991 (1991-10-17)		1-9
	claims		
	examples		
Y	US 5 191 114 A (J.R. CHEN) 5 2 March 1993 (1993-03-02)		1-9
	claims		
	examples		
		-/	
		·	
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
° Special c	ategories of cited documents :	"T" later document published after the inte	mational filing date
	nent defining the general state of the art which is not idered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention	eory underlying the
"E" earlier filling	document but published on or after the international date	"X" document of particular relevance; the c cannot be considered novel or cannot	be considered to
which	ent which may throw doubts on priority claim(s) or n is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)	involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the c cannot be considered to involve an in-	taimed invention
"O" docum	ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or reans	document is combined with one or mo ments, such combination being obviou	ore other such docu-
"P" docum	nent published prior to the international filing date but than the priority date dalmed	in the art. "&" document member of the same patent	
Date of the	a actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	arch report
9	9 February 2000	15/02/2000	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Scarponi, U	

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT



		7-51/FK 99/02002
C.(Continua	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category 3	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	US 5 084 278 A (A.M. MEHTA) 28 January 1992 (1992-01-28) claims examples column 8, line 66 - line 68	1-9
Y	US 4 588 612 A (D.W.PERKINS ET AL.) 13 May 1986 (1986-05-13) claims 5,6 column 2, line 41	1-9
(	WO 93 01805 A (PROGRAPHARM) 4 February 1993 (1993-02-04) cited in the application claims example 4	1-9
Y	US 4 835 187 A (G.L.REUTER ET AL.)  30 May 1989 (1989-05-30) cited in the application the whole document	1-9
Y	US 5 215 755 A (E.J.ROCHE ET AL.)  1 June 1993 (1993-06-01)  cited in the application  claims 1-6,12-17  examples	1-9
	·	

1

information on patent family members

Inter Application No PCT/FR 99/02682

Patent document cited in search report	T	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
GB 2178313	A	11-02-1987	AT 392901 B AT 205686 A AU 596804 B AU 6068586 A BE 905200 A CH 670566 A DE 3625458 A DK 361786 A ES 2000577 A FI 863074 A FR 2585570 A GR 862017 A HU 41630 A,B IL 79537 A IT 1195985 B JP 62029514 A LU 86523 A NL 8601961 A NZ 217028 A PH 23531 A PT 83093 A,B SE 8603247 A US 4728513 A ZA 8605691 A	10-07-1991 15-12-1990 17-05-1990 05-02-1987 30-01-1987 30-06-1989 12-02-1987 01-02-1987 01-03-1988 01-02-1987 06-02-1987 23-12-1986 28-05-1987 31-01-1991 03-11-1988 07-02-1987 04-02-1987 16-02-1987 29-08-1989 25-08-1989 01-08-1986 01-02-1987 01-03-1988 25-03-1987
WO 9115194	Α	17-10-1991	AT 121619 T AU 639988 B AU 7256091 A CA 2076983 A DE 69109282 D DE 69109282 T DK 524180 T EP 0524180 A ES 2071986 T FI 924589 A HU 64220 A HU 211247 B NO 300758 B US 5552152 A	15-05-1995 12-08-1993 30-10-1991 12-10-1991 01-06-1995 28-09-1995 04-09-1995 27-01-1993 01-07-1995 09-10-1992 28-12-1993 28-11-1995 21-07-1997 03-09-1996
US 5191114	 А	02-03-1993	NONE	
US 5084278	Α	28-01-1992	NONE	
US 4588612	Α	13-05-1986	NONE	
WO 9301805	A	04-02-1993	FR 2679451 A AT 148339 T AU 666666 B AU 2417192 A CA 2092074 A,C DE 69217191 D DE 69217191 T DK 548356 T EP 0548356 A ES 2099275 T GR 3023281 T HK 1007414 A	29-01-1993 15-02-1997 22-02-1996 23-02-1993 23-01-1993 13-03-1997 28-08-1997 11-08-1997 30-06-1993 16-05-1997 30-07-1997

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

on patent family members

R 99/02682

Patent document cited in search report		Publication date		ent family mber(s)	Publication date
WO 9301805	A		JP JP US	2820319 B 6502194 T 5464632 A	05-11-1998 10-03-1994 07-11-1995
US 4835187	Α	30-05-1989	NONE		
US 5215755	A	01-06-1993	CA US AT AU CA DE DE EP ES GR IE NZ PT ZA	2063141 A,C 5320855 A 129406 T 646399 B 6018190 A 2022640 A,C 69023183 D 69023183 T 0411952 A 2081349 T 90100587 A,B 69042 B 234587 A 94898 A,B 9006143 A	18-10-1992 14-06-1994 15-11-1995 24-02-1994 07-02-1991 05-02-1991 30-11-1995 18-04-1996 06-02-1991 01-03-1996 30-12-1991 07-08-1996 26-11-1991 18-04-1991 29-04-1992



#### **PCT**

#### RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire BCT990063/CT/EBR/SDV		POUR SUITE A DONNER	voir la notification de transmission du rapport d'examen préliminaire international (formulaire PCT/IPEA/416)			
Demande internationale n"		Date du dépot international (jour/m	ois/année) Date de priorité (jour/mois/année)			
PCT/FR99/02682		03/11/1999	06/11/1998			
Classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois classification nationale et CIB A61K9/50						
Déposant						
LABORA	TOIRES PROGRAPHARM	1 et al.				
1. Le pré interna						
2. Ce RA	APPORT comprend 5 feuilles	, y compris la présente feuille de	couverture.			
<ul> <li>Il est accompagné d'ANNEXES, c'est-à-dire de feuilles de la description, des revendications ou des dessins qui ont été modifiées et qui servent de base au présent rapport ou de feuilles contenant des rectifications faites auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international (voir la règle 70.16 et l'instruction 607 des Instructions administratives du PCT).</li> <li>Ces annexes comprennent feuilles.</li> </ul>						
3. Le pré	esent rapport contient des inc	lications relatives aux points suiva	ants:			
	571					
1	☐ Base du rapport					
111	☐ Priorité ☐ Absence de formulatio	n d'oninion quant à la nouveauté	l'activité inventive et la possibilité			
,,,,	d'application industriel		Tadava inventive strict possibilities			
IV	IV 🚨 Absence d'unité de l'invention					
V	V Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration					
VI	VI Certains documents cités					
VII	☐ Irrégularités dans la de					
VIII   Observations relatives à la demande internationale						
Date de présentation de la demande d'examen préliminaire internationale		en préliminaire Date d'a	chèvement du présent rapport			
22/05/2000		12.10.20	12.10.2000			
Nom et adresse postale de l'administration chargée de l'examen préliminaire international:		hargée de Fonction	naire autorisé			
Office européen des brevets D-80298 Munich Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d		Lindne	r. A			
	Fax: +49 89 2399 - 4465	N" de tél	éphone +49 89 2399 8640			

: :

#### I. Base du rapport

	Base du rapport					
1.	Ce rapport a été rédigé sur la base des éléments ci-après (les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées, dans le présent rapport, comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications.) :  Description, pages:					
	1-14 version initiale					
Revendications, N°:						
	1-9 version initiale					
2.	Les modifications ont entrainé l'annulation :					
	☐ de la description, pages :					
	des revendications, nos :					
	des dessins. feuilles :					
3.	Le présent rapport a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées comme allant au-delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règle 70.2(c)) :					
4.	Observations complémentaires, le cas échéant :					
V.	. Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration					
1.	. Déclaration					
	Nouveauté Oui : Revendications 1-9 Non : Revendications					
	Activité inventive Oui : Revendications 1-9 Non : Revendications					
	Possibilité d'application industrielle Oui : Revendications 1-9  Non : Revendications					

2. Citations et explications

voir feuille séparée

#### Concernant le point V

Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de

1. Il est fait référence aux documents suivants:

D1 = GB-A-2 178 313

D2 = US-A-5 084 278

D3 = US-A-4 835 187

D4 = US-A-5 215 755

- 2. D1 décrit des granules comprenant un agent actif tel que l'ibuprofène et un enrobage contenant l'éthylcellulose et un poly (meth-)acrylate, qui permet à la fois le masquage du goût désagréable de l'agent actif et sa libération retardée.
- 2. D2 concerne des microcapsules contenant un agent actif tel que l'ibuprofène enrobées par une composition contenant l'éthylcellulose et un acrylate/methacrylate copolymère pour masquer le goût désagréable et pour assurer la libération de l'agent actif dans l'estomac (D2: revendications).
- 3. D3 se réfère aux poudres d'ibuprofène obtenues par atomisation de suspensions de silice colloïdale dans des solutions de solvants organiques d'ibuprofène et des dérivés cellulosiques (D3: revendications; exemple 5).
- 4. D4 divulgue des granules d'ibuprofène enrobés par des compositions contenant l'hydroxyéthylcellulose et l'hydroxypropyl méthylcellulose pour masquer le goût désagréable du principe actif.
- Il en suit qu'aucun des documents susmentionnés ne divulgue l'objet tel que revendiqué dans la présente demande. Les conditions de l'article 33(2) PCT sont donc remplies.
- 6. En outre, l'objet revendiqué implique une activité inventive (article 33(3) PCT), grâce au fait que les compositions revendiquées permettent à la fois le masquage du goût désagréable de l'ibuprofène, la réduction de l'effet irritant au niveau de la

## ..... PAGE BLANK (USPTO)

## RAPPORT D'EXAMEN Demande internationale n° PCT/FR99/02682 PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

gorge après déglutition et une libération immédiate de l'agent actif ce qui ne découle pas de manière évidente de l'état de la technique disponible.



#### CERTIFICATION OF TRANSLATION

I, Catherine TOUATI, of CABINET PLASSERAUD, 84, rue d'Amsterdam, 75440 PARIS CEDEX 09, FRANCE, do hereby declare that I am well acquainted with the French and English languages, and verify that the document attached is a true English language translation of the text of International Patent Application no. PCT/FR99/02682.

Dated this 18th day of April 2001.

Catherine TOUATI

# Translation



### **PCT**

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference BCT990063/CT/EBR/SDV	FOR FURTHER ACTION See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)				
International application No. PCT/FR99/02682	International filing date 03 November 19		Priority date (day/month/year) 06 November 1998 (06.11.98)		
International Patent Classification (IPC) or no A61K 9/50	ational classification and	IPC			
Applicant LABORATOIRI	ES DES PRODUITS	ETHIQUES E	THYPHARM SA		
1. This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.  2. This REPORT consists of a total of					
Date of submission of the demand					
22 May 2000 (22.05.00)		Date of completion of this report  12 October 2000 (12.10.2000)			
Name and mailing address of the IPEA/EP		Authorized officer			
Facsimile No.		Telephone No.			

#### AND PAGE BLANK (USPTO)





#### PCT/FR99/02682

1. Basis of the report					
This report has been draw under Article 14 are referred	n on the basis of (Replacement she to in this report as "originally filed	eets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation l'and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):			
the internation	nal application as originally filed	l. • • • • • • • • • • • • • • • • • • •			
the description	n, pages1-14	, as originally filed,			
	pages	, filed with the demand,			
	pages	, filed with the letter of,			
	pages	, filed with the letter of			
the claims,	Nos. 1-9	, as originally filed,			
		, as amended under Article 19,			
	Nos	, filed with the demand,			
		, filed with the letter of,			
		, filed with the letter of			
the drawings,	sheets/fig	, as originally filed.			
	sheets/fig				
		, filed with the letter of,			
		, filed with the letter of			
2. The amendments have resu	alted in the cancellation of:				
the description	i, pages				
the claims,					
the drawings,	sheets/fig				
3. This report has been to go beyond the disc	established as if (some of) the ar	mendments had not been made, since they have been considered ne Supplemental Box (Rule 70.2(c)).			
to go beyond the disc	ciosure as med, as maicaled in d	ie Supplemental Box (Rule 70.2(c)).			
4. Additional observations, if	necessary:				



International application No.
PCT/FR 99/02682

YES

NO

1-9

V.	Reasoned statement under Articitations and explanations supp	cle 35(2) with regard to novelty, is orting such statement	nventive step or industrial app	licability;
1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	1-9	YES
		Claims		NO
	Inventive step (IS)	Claims	1-9	YES
		Claims		NO

2. Citations and explanations

Industrial applicability (IA)

1. The following documents are referred to:

Claims

Claims

D1: GB-A-2 178 313

D2: US-A-5 084 278

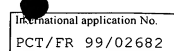
D3: US-A-4 835 187

D4: US-A-5 215 755

- 2. D1 describes granules comprising an active agent such as ibuprofen, and a coating containing ethyl cellulose and a poly (meth-)acrylate which enables the unpleasant taste of the active agent to be masked and the release thereof to be delayed.
- D2 concerns microcapsules containing an active agent such as ibuprofen coated with a composition containing ethyl cellulose and an acrylate/methacrylate copolymer to mask the unpleasant taste and to provide release of the active agent in the stomach (D2: claims).
- 3. D3 refers to the ibuprofen powders obtained by atomising suspensions of colloidal silica in organic solvent solutions of ibuprofen and of cellulose derivatives (D3: claims; Example 5).

.4





- 4. D4 discloses ibuprofen granules coated with compositions containing hydroxyethyl cellulose and hydroxypropyl methylcellulose to mask the unpleasant taste of the active principle.
- 5. It follows that the above-mentioned documents do not disclose the subject matter as claimed in the present application. The requirements of PCT Article 33(2) have therefore been met.
- 6. Moreover, the subject matter claimed involves an inventive step (PCT Article 33(3)) due to the fact that the compositions claimed make it possible at the same time to mask the unpleasant taste of ibuprofen, to reduce the irritant effect on the throat after deglutition, and to release the active agent immediately, which does not obviously follow from the available prior art.



## DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets  $^7$ :

(11) Numéro de publication internationale:

WO 00/27368

A61K 9/50, 31/19

A1

(43) Date de publication internationale:

18 mai 2000 (18.05.00)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR99/02682

(22) Date de dépôt international:

3 novembre 1999 (03.11.99)

(30) Données relatives à la priorité:

98/14033

6 novembre 1998 (06.11.98) FI

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): LABORA-TOIRES PROGRAPHARM [FR/FR]; Zone Industrielle de Saint-Arnoult, F-28170 Châteauneuf-en-Thymerais (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): ZUCCARELLI,
Jean-Marc [FR/FR]; Résidence Clos Lamartine, 126
chemin de la Parouquine, F-06600 Antibes (FR). CHAUVEAU, Charles, André [FR/FR]; 2, ruelle des Bruyères,
F-06560 Valbonne (FR). DEMICHELIS, Gilles [FR/FR];
77, Chemin de la tête de lion Saint Jacques, F-06130
Grasse (FR). JEAN, Karine [FR/FR]; 12, Chemin des
Noisetiers, F-06800 Cagnes sur Mer (FR).

(74) Mandataires: TOUATI, Catherine etc.; Cabinet Plasseraud, 84, rue d'Amsterdam, F-75440 Paris Cedex 09 (FR).

(81) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: PARTICLES COATED WITH GRANULATED CRYSTALLINE IBUPROFEN

(54) Titre: PARTICULES ENROBEES D'IBUPROFENE CRISTALLIN GRANULE

#### (57) Abstract

The invention concerns coated particles based on granulated microcrystals of ibuprofen, its pharmaceutically acceptable isomers and salts, characterised in that they comprise a coating obtained in a fluidised bed apparatus with a hydroalcoholic dispersion consisting of a mixture comprising: A) 5 to 50 wt. % of ethylcellulose relative to ibuprofen; B) 10 to 60 wt. % of hydroxypeopylmethylcellulose relative to the ethylcellulose; and C) 0.1 to 40 wt. % of silica with antistatic and permeabilising properties relative to the ethylcellulose; the resulting coating, whereof at least one of the constituents can be used for granulating the ibuprofen microcrystals resulting in said particles, thereby masking the unpleasant taste of ibuprofen and significantly reducing its irritating effect on the throat after deglutition and substantially immediate release of ibuprofen when the particles are placed in an aqueous medium.

#### (57) Abrégé

L'invention a pour objet des particules enrobées à base de microcristaux granulés d'ibuprofène, de ses isomères et de ses sels pharmaceutiquement acceptables, caractérisées par le fait qu'elles comportent un enrobage obtenu dans un appareil à lit fluidisé avec une dispersion hydroalcoolique constituée par un mélange comprenant: (A) de 5 à 50 % en poids par rapport à l'ibuprofène d'éthylcellulose, (B) de 10 à 60 % en poids par rapport à l'éthylcellulose, d'hydroxypropylméthylcellulose, et (C) de 0,1 à 40 % en poids par rapport à l'ethylcellulose, de silice à propriétés antistatique et perméabilisante, l'enrobage ainsi constitué, dont au moins l'un des constituants peut être utilisé pour la granulation des microcristaux d'ibuprofène conduisant auxdites particules, assurant le masquage du goût désagréable de l'ibuprofène ainsi que la réduction significative de son effet irritant au niveau de la gorge après déglutition et la libération substantiellement immédiate de l'ibuprofène dès que les particules sont placées dans un milieu aqueux.



#### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaguie
ΑT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑÜ	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzegovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	1E	Irlande	MN	Mongolie	ÜA	Ukraine
BR	Brésil	1L	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ.	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		Zimbuowe
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
20.27							

SD

SE SG

Soudan

Singapour

Suède

Allemagne

Danemark

Estonie

DE

DK

EE

LC LI LK LR

Sri Lanka

Libéria

Liechtenstein

### PARTICULES ENROBEES D'IBUPROFENE CRISTALLIN GRANULE

L'invention a pour objet des particules enrobées à base d'ibuprofène cristallin granulé, de ses sels ou de ses esters pharmaceutiquement acceptables, qui comportent un enrobage, obtenu dans un appareil à lit fluidisé avec une dispersion hydroalcoolique, assurant le masquage du goût désagréable de l'ibuprofène ainsi que la réduction significative de son effet irritant au niveau de la gorge après déglutition et la libération substantiellement immédiate dudit ibuprofène dès que les particules atteignent le milieu gastrique.

5

10

15

20

25

30

Elle vise également le procédé de préparation desdites particules.

Les particules enrobées en question sont constituées par des microcristaux d'ibuprofène granulés.

Le brevet US 5,215,755 décrit des comprimés dans lesquels l'ibuprofène est présent sous la forme de granules comportant un enrobage à base d'hydroxy-éthylcellulose ou d'un mélange hydroxyéthylcellulose/hydroxypropylméthylcellulose. Cet enrobage permet de réaliser un meilleur compromis entre masquage de goût et biodisponibilité, compromis que l'utilisation d'éthylcellulose seule ou en mélange avec d'autres polymères d'enrobage déjà connus ne permettait pas d'obtenir.

Le brevet US 5,814,332 décrit des particules d'ibuprofène encapsulées par coacervation du principe actif avec des polymères cellulosiques et de la gélatine.

Les brevets US 4,835,186 et US 4,835,187 décrivent des poudr s d'ibuprofène obtenues par méthode de séchage par atomisation, plus connue sous le nom de nébulisation, de suspensions de silice colloidale dans

25

30

des solutions de solvants organiques d'ibuprofène et de matériau cellulosique tel que l'éthylcellulose, l'hyl'hydroxypropylméthylcellulose, droxyéthylcellulose, l'acéto-phtalate de cellulose

L'invention a pour but de fournir de nouvelles 5 particules à base d'ibuprofène cristallin présentant une palatabilité neutre, sans goût et masquant l'effet irritant du principe actif. Leur répartition granulométrique et leurs caractéristiques physiques permettent leur utilisation en particulier dans la fabrication de 10 comprimés multiparticulaires à délitement rapide dans la bouche sous l'action de la salive, conformément au brevet FR2679451 et conduisent à une libération substantiellement immédiate du principe actif.

La Société Demanderesse a eu le mérite de trouver, à l'issue de recherches approfondies, que ce but était atteint dès lors que l'on a recours à un procédé de granulation et d'enrobage dans un appareil à lit mélange essentiellement avec un fluidisé d'éthylcellulose, d'hydroxypropylméthylcellulose et de 20 silice à propriétés antistatique et perméabilisante, dans des proportions définies.

Il s'ensuit que les particules conformes à l'invention à base de microcristaux granulés d'ibuprofène, de ses isomères et de ses sels pharmaceutiquement acceptables, sont caractérisées par le fait qu'elles commélange enrobage constitué par un portent un comprenant:

- A) de 5 à 50%, de préférence de 10 à 30% en poids par rapport à l'ibuprofène d'éthylcellulose,
  - B) de 10 à 60%, de préférence de 15 à 50% en poids par rapport à l'éthylcellulose, d'hydroxypropylméthylcellulose, et

15

C) de 0,1 à 40%, de préférence de 3 à 25% en poids par rapport à l'éthylcellulose, de silice à propriétés antistatique et perméabilisante,

l'enrobage ainsi constitué, dont au moins l'un des 5 constituants peut être utilisé pour la granulation des microcristaux d'ibuprofène conduisant auxdites particules, assurant le masquage du goût désagréable de l'ibuprofène ainsi que la réduction significative de son effet irritant au niveau de la gorge après déglutition et la libération substantiellement immédiate de l'ibuprofène dès que les particules sont placées dans un milieu aqueux.

Le principe actif est constitué par l'ibuprofène cristallin ou l'un de ses sels ou esters pharmaceutiquement acceptables.

Le principe actif est disponible dans le commerce sous la forme de microcristaux dont la taille moyenne est comprise entre 20 et 80 µm.

L'inconvénient d'une telle granulométrie réside dans le fait que l'enrobage par les méthodes consistant 20 à pulvériser une solution d'enrobage sur ces microcristaux dans un appareil à lit fluidisé est difficile et long.

Pour remédier à cet inconvénient, conformément à l'invention, les microcristaux d'ibuprofène sont gra-25 nulés et enrobés de façon à conduire à des particules qui présentent une granulométrie telle qu'au moins 80% des particules ont une taille comprise entre 100 et 500  $\mu m$  , et moins de 15% des particules ont une taille 30 inférieure à 100 µm.

Dans les particules enrobées conformes à l'invention, l'ibuprofène conserve son intégrité physico-

10

15

20

25

30

4

chimique, la granulation et l'enrobage ne modifiant en rien les propriétés intrinsèques du principe actif.

La silice à propriétés antistatique et perméabilisante (C), peut être choisie dans le groupe comprenant notamment la silice colloïdale, notamment celle commercialisée sous la marque AEROSIL®, et préférentiellement la silice précipitée, notamment celle commercialisée sous la marque SYLOID® FP244 et leurs mélanges.

De façon avantageuse, on peut utiliser en outre un agent (D) favorisant directement ou indirectement la solubilisation de l'ibuprofène, lequel agent est choisi dans le groupe comprenant notamment le mannitol, l'amidon, les bases auto-émulsionnables pharmaceutiquement acceptables, les polyvinylpyrrolidones, les macrogols glycérides stéariques plus connus sous le nom de gélucire, les sels alcalins d'origine organique, tels que le bicarbonate de sodium, les agents tensio-actifs tels que le lauryl sulfate de sodium et leurs mélanges. Cet agent (D) est présent dans des proportions pouvant aller jusqu'à 50% en poids, de préférence jusqu'à 35% en poids par rapport à l'ibuprofène.

Selon un mode de réalisation avantageux, les particules d'ibuprofène sont granulées avec au moins un agent favorisant la solubilisation de l'ibuprofène, choisi préférentiellement dans le groupe comprenant les macrogols glycérides stéariques, et l'hydroxypropylméthylcellulose, et sont enrobées à l'aide d'un mélange éthylcellulose/hydroxypropylméthylcellulose dans des proportions permettant de masquer le goût et l'effet irritant de l'ibuprofène et d'une silice à propriétés antistatique et perméabilisante, notamment de la silice

WO 00/27368 PCT/FR99/02682

5

précipitée, ce mode de réalisation conduisant à une biodisponibilité optimale de l'ibuprofène.

L'on obtient ainsi un masquage du goût et de l'effet irritant tout aussi satisfaisant qu'avec l'autre mode de préparation des particules, mais avec une rapidité de libération du principe actif dans les milieux aqueux optimisée.

5

10

15

20

25

30

Selon un autre mode de réalisation avantageux, les microcristaux d'ibuprofène sont granulés en présence de microcristaux d'un sel alcalin d'origine organique en tant qu'agent favorisant la solubilisation d'ibuprofène et d'une solution comprenant de l'hydroxy-propylméthylcellulose et/ou de la polyvinylpyrrolidone. Ce sel alcalin est préférentiellement le bicarbonate de sodium, qui crée, en se dissolvant dans les liquides gastro-intestinaux, un micro-pH alcalin favorisant la solubilisation des particules d'ibuprofène.

Les particules ainsi constituées sont ensuite enrobées avec le mélange d'enrobage selon l'invention.

Selon un autre mode de réalisation avantageux, l'enrobage, toujours lorsqu'au moins l'un de ses constituants est utilisé pour la granulation des microcristaux d'ibuprofène, comporte un agent favorisant la solubilisation qui peut être un agent soluble tel que le mannitol ou un agent gonflant tel que l'amidon. Si l'on utilise un agent soluble, il cristallise à la surface des particules d'ibuprofène, et en milieu acide il se solubilise et laisse des pores qui permettent aux liquides physiologiques d'entrer à l'intérieur de la particule. Si l'on utilise un agent gonflant, un phénomène d'éclatement complémentaire de la particule se produit.

Les particules conformes à l'invention permettent une dissolution optimale de l'ibuprofène dans des

30

milieux aqueux. La vitesse de dissolution des particules est telle que dans une solution tampon de pH 7,2, 80% de l'ibuprofène est libéré en 30 minutes et de préférence en 15 minutes.

L'invention a également pour objet un procédé de préparation de particules enrobées à base de microcristaux d'ibuprofène. Ce procédé comporte, simultanément ou successivement, une phase consistant à granuler les microcristaux d'ibuprofène et une phase consistant à les enrober à l'aide d'un enrobage constitué par un mélange

- A) de 5 à 50%, de préférence de 10 à 30% en poids par rapport à l'ibuprofène, d'éthylcellulose,
- B) de 10 à 60%, de préférence de 15 à 50% en poids par rapport à l'éthylcellulose, d'hydroxypropylméthylcellulose et
  - C) de 0,1 à 40%, de préférence de 3 à 25% en poids par rapport à l'éthylcellulose, de silice à propriétés antistatique et perméabilisante,
- 20 au moins l'un des constituants du mélange servant à l'enrobage peut être utilisé pour la granulation des microcristaux d'ibuprofène.

Lors de la granulation et/ou de l'enrobage on peut utiliser en outre un agent (D) favorisant la solubilisation de l'ibuprofène qui est choisi dans le groupe comprenant le mannitol, l'amidon, les bases auto-émulsionnables pharmaceutiquement acceptables, les polyvinylpyrrolidones, les macrogols glycérides stéariques, les sels alcalins d'origine organique, les agents tensio-actifs et leurs mélanges. Cet agent (D) est alors présent dans des proportions pouvant aller jusqu'à 50% en poids, de préférence jusqu'à 35% en poids par rapport à l'ibuprofène.

7

Le procédé conforme à l'invention est mis en œuvre dans un lit fluidisé dans des conditions de température res telles que la température de l'ibuprofène soit toujours maintenue à une température inférieure aux températures de fusion et de sublimation de l'ibuprofène. Selon un mode de réalisation particulier du procédé de l'invention la température de l'ibuprofène est toujours maintenue au dessous de 45°C, de préférence au dessous de 30°C.

En raison de l'utilisation d'un procédé de granulation et d'enrobage conduit en lit fluidisé, l'ibuprofène n'est pas mis en solution, il conserve ainsi son intégrité physico-chimique de façon optimale. Par ailleurs l'utilisation de basses températures permet d'éviter tout changement d'état et tout risque de dégradation du principe actif.

Selon un premier mode de réalisation, les phases de granulation et d'enrobage s'effectuent simultanément en mouillant les microcristaux d'ibuprofène avec une suspension hydroalcoolique comprenant notamment de l'éthylcellulose et de l'hydroxypropylméthylcellulose et une silice à propriétés antistatique et perméabilisante.

Selon un autre mode de réalisation du procédé selon l'invention, la phase de granulation est effec-25 tuée dans une première étape en utilisant au moins un agent favorisant la solubilisation, choisi dans groupe comprenant notamment les macrogols glycérides stéariques et l'hydroxypropylméthylcellulose, la phase d'enrobage étant ensuite effectuée dans une deuxième 30 étape en utilisant une silice à propriétés antistatique et perméabilisante et un mélange d'éthylcellulose, hydroxypropylméthylcellulose dans des proportions permetle goût et l'effet irritant masquer tant de

l'ibuprofène et conduisant à une libération substantiellement immédiate de l'ibuprofène.

Dans un autre mode de réalisation avantageux du procédé selon l'invention dans la première étape de granulation, des microparticules d'ibuprofène sont mélangées à des microcristaux d'un sel alcalin d'origine organique en tant qu'agent favorisant la solubilisation de l'ibuprofène et le mélange ainsi obtenu est granulé avec une dispersion hydroalcoolique comprenant de l'hydroxypropylméthylcellulose et/ou de la polyvinylpyrrolidone. La phase d'enrobage est effectuée ensuite avec un mélange d'enrobage selon l'invention.

## EXEMPLES : Préparation de granulés enrobés d'ibuprofène

15

30

5

10

### Exemple 1:

La formule unitaire du granulé enrobé est la suivante:

	, <del>-</del> -	200,00
	Ibuprofène	200,00
20	Ethylcellulose N7	40,00
	Silice colloïdale	3,00
	Hydroxypropylméthylcellulose	8,00
		251,00 mg

25 Ces granulés sont préparés selon le mode opératoire suivant.

Dans un premier temps, on prépare une dispersion d'enrobage. Pour cela on introduit 24 g d'hydroxy-propylméthylcellulose dans 390 g d'eau purifiée et on agite jusqu'à dissolution complète de l'hydroxypropylméthylcellulose. On introduit par ailleurs 9 g de silice colloïdale et 120g d'éthylcellulose N7 dans 110 g d'alcool et on agite jusqu'à l'obtention d'une dispersion homogène.



10

On mélange alors la solution et la dispersion obtenues ci-dessus et on maintient l'agitation pour éviter toute sédimentation. On obtient ainsi une dispersion d'enrobage.

Dans un second temps, on prépare les granulés enrobés. Pour cela, on introduit 600 g d'ibuprofène dans la cuve d'un appareil à lit fluidisé de type GLATT GPCG1 et on fluidise l'ibuprofène dans des conditions telles que sa température soit maintenue entre 20 et 40°C. Puis, on pulvérise la dispersion d'enrobage précédente sur le lit d'ibuprofène obtenu ci-dessus de façon à ce que la température du produit reste maintenue entre 15 et 30°C.

On pulvérise 50% de la dispersion d'enrobage pendant environ 1 heure, puis on sèche pendant 2 à 5 minutes. Le granulé obtenu est calibré sur une grille de 400 µm d'ouverture de maille. Le granulé calibré est ensuite enrobé avec la dispersion d'enrobage restante pendant approximativement 1 h 30 minutes. Puis on sèche le granulé enrobé pendant 5 minutes environ.

Le granulé enrobé contient 79,7% en poids d'ibuprofène.

Sur les granulés ainsi obtenus, on réalise une cinétique de dissolution à l'aide d'un appareil type 4 décrit dans l'USP XXIII page 1794, dans un milieu tamponné à pH=7,2, avec un volume de dissolution de 900ml. Les résultats obtenus sont indiqués ci-après:

temps de dissolution	ibuprofène dissous
en mn	en %
15	88,1
30	100

25

Ex	emp	16	9 3	2	

	La formule unitaire du granulé	enrobé	est	la
	suivante :			
5	Ibuprofène	200,00	mg	
	Ethylcellulose N7	40,0C	mg	
	Hydroxypropylméthylcellulose (HPMC)	8,00	mg	
	Silice précipitée (Syloïd® FP244)	13,70	mg	
	-	261,70	mg	

15

20

25

30

Ces granulés sont préparés selon le mode opératoire suivant.

Dans un premier temps, on prépare une dispersion d'enrobage. Pour cela, on introduit 24 g d'HPMC dans 459g d'eau purifiée et on agite jusqu'à dissolution complète de l'HPMC. On introduit par ailleurs 41,9 g de silice précipitée commercialisée sou la dénomination Syloïd®FP244 et 120 g d'éthylcellulose N7 dans 1362g d'alcool et on agite jusqu'à l'obtention d'une dispersion homogène.

On mélange alors la solution et la dispersion obtenues ci-dessus et on maintient l'agitation pour éviter toute sédimentation. On obtient ainsi une dispersion d'enrobage.

Dans un second temps, on prépare les granulés enrobés. Pour cela on introduit 600g d'ibuprofène dans la cuve d'un appareil à lit fluidisé de type Glatt GPCG1 et on fluidise l'ibuprofène dans des conditions telles que sa température soit maintenue entre 20°C et 40°C. Puis on pulvérise la dispersion d'enrobage précédente sur le lit d'ibuprofène obtenu ci-dessus de façon à ce que la température du produit soit maintenue entre 15°C et 30°C.

On pulvérise 50% de la dispersion d'enrobage pendant environ 1 heure puis on sèche pendant 2 à 5 minutes. Le granulé obtenu est calibré sur une grille de 400 µm d'ouverture de maille. Le granulé calibré est ensuite enrobé avec la dispersion d'enrobage restante pendant approximativement une heure trente minutes. Puis on sèche le granulé enrobé pendant 5 minutes environ.

Le granulé enrobé obtenu contient 76,4% en 10 poids d'ibuprofène.

#### Exemple 3:

La formule unitaire du granulé enrobé est la suivante :

15

25

30

	Ibuprofène	200,00	mg
	Bicarbonate de sodium	81,70	mg
	Ethylcellulose	59,90	mg
	HPMC	28,60	mg
20	Silice colloïdale	5,50	mg
		375,70	mg

#### Préparation des granulés

Dans un premier temps, on prépare une dispersion de granulation en dissolvant 50g d'HPMC dans 600 ml d'eau purifiée, puis on ajoute 3 g de silice colloïdale et on maintient l'agitation pour éviter toute sédimentation. Dans un second temps, on prépare les granulés. Pour ce-la, on introduit 600g d'ibuprofène et 245g de bicarbonate de sodium dans la cuve d'un appareil à lit fluidisé de type Glatt GPCG1 et on fluidise le mélange de poudres dans des conditions telles que sa température soit maintenue entre 20°C et 40°C. Puis on pulvérise la dispersion de granulation précédente sur le lit

20

25

30

de poudres obtenu ci-dessus de façon à ce que la température du produit soit maintenue entre 15°C et 30°C.

On pulvérise la dispersion de granulation pendant environ 1 heure 30 minutes puis on sèche pendant 2 5 à 5 minutes. Les granulés obtenus sont calibrés sur une grille de 500 µm d'ouverture de maille.

Préparation des granulés enrobés.

Ces granulés sont préparés selon le mode opéra10 toire suivant.

Dans un premier temps, on prépare une dispersion d'enrobage. Pour cela on introduit 24g d'HPMC dans 390g d'eau purifiée et on agite jusqu'à dissolution complète de l'HPMC. On introduit par ailleurs 9g de silice colloïdale et 120g d'éthylcellulose N7 dans 1160g d'alcool et on agite jusqu'à l'obtention d'une dispersion homogène.

On mélange alors la solution et la dispersion obtenues ci-dessus et on maintient l'agitation pour éviter toutes sédimentation. On obtient ainsi une dispersion d'enrobage.

Dans un second temps, on prépare les granulés enrobés. Pour cela, on introduit 600g de granulés d'ibuprofène préparés à l'étape précédente dans la cuve d'un appareil à lit fluidisé de type Glatt GPCG1 et on fluidise les granulés dans des conditions telles que leur température soit maintenue entre 20°C et 40°C.

Puis on pulvérise la dispersion d'enrobage précédente sur les granulés de façon à ce que la température du produit soit maintenue entre 15°C et 30°C.

On pulvérise 50% de la dispersion d'enrobage pendant environ 1 heure puis on sèche pendant 2 à 5 minutes. Les granulés obtenus sont calibrés sur une grille de 500  $\mu$ m d'ouverture de maille. Les granulés

calibrés sont ensuite enrobés avec la dispersion d'enrobage restante pendant approximativement une heure, puis on sèche les granulés enrobés pendant 5 minutes environ.

Les granulés enrobés obtenus contiennent 53,2% en poids d'ibuprofène.

#### Exemple 4:

25

La formule unitaire du granulé enrobé est la 10 suivante :

	Ibuprofène	200,00	mg
	Amidon de maïs	75,00	mg
	Ethylcellulose	50,00	mg
15	HPMC	10,00	mg
	Silice colloïdale	3,50	шĠ
	•	338,50	mg

Préparation des granulés :

Les granulés sont préparés selon le mode opératoire suivant:

Pour cela, on introduit 600g d'ibuprofène et 150g d'amidon de maïs dans un mélangeur granulateur à sacs de type Lödige et on granule avec 550g d'eau purifiée. Les granulés obtenus sont séchés à l'étuve puis calibrés sur une grille de 500 µm d'ouverture de maille.

### 30 Préparation des granulés enrobés :

Ces granulés enrobés sont préparés selon le mode opératoire suivant :

Dans un premier temps, on prépare une dispersion d'enrobage contenant de l'HPMC et de l'amidon de

10

15

20

25

30

maïs. Pour cela, on introduit 20g d'HPMC dans 333g d'eau purifiée, puis on agite jusqu'à dissolution complète de l'HPMC puis on ajoute 50g d'amidon de maïs et l'on agite jusqu'à l'obtention d'une dispersion homogène.

On introduit par ailleurs 3,5g de silice colloïdale et 100g d'éthylcellulose N7 dans 833g d'alcocl et on agite jusqu'à l'obtention d'une dispersion homogène.

On mélange alors les deux dispersions obtenues ci-dessus et on maintient l'agitation pour éviter toute sédimentation. On obtient ainsi une dispersion d'enrobage.

Dans un second temps, on prépare les granulés enrobés. Pour cela, on introduit 500g de granulés d'ibuprofène préparés à l'étape précédente dans la cuve d'un appareil à lit fluidisé de type Glatt GPCG1 et on fluidise les granulés dans des conditions telles que leur température soit maintenue entre 20°C et 40°C.

Puis on pulvérise la dispersion d'enrobage précédente sur les granulés de façon à ce que la température du produit soit maintenue entre 15°C et 30°C.

On pulvérise 50% de la dispersion d'enrobage pendant environ 1 heure puis on sèche pendant 2 à 5 minutes. Les granulés obtenus sont calibrés sur une grille de 500 µm d'ouverture de maille. Les granulés calibrés sont ensuite enrobés avec la dispersion d'enrobage restante pendant approximativement une heure, puis on sèche les granulés enrobés pendant 5 minutes environ.

Les granulés enrobés obtenus contiennent 59,1% en poids d'ibuprofène.

20

15

#### REVENDICATIONS

- 1. Particules enrobées à base de microcristaux granulés d'ibuprofène, de ses isomères et de ses sels pharmaceutiquement acceptables, caractérisées par le fait qu'elles comportent un enrobage constitué par un mélange comprenant:
- A) de 5 à 50%, de préférence de 10 à 30% en poids par rapport à l'ibuprofène d'éthylcellulose,
- 10 B) de 10 à 60%, de préférence de 15 à 50% en poids par rapport à l'éthylcellulose, d'hydroxypropylméthylcellulose, et
  - C) de 0,1 à 40%, de préférence de 3 à 25% en poids par rapport à l'éthylcellulose, de silice à propriétés antistatique et perméabilisante,
  - l'enrobage ainsi constitué, dont au moins l'un des constituants peut être utilisé pour la granulation des microcristaux d'ibuprofène conduisant auxdites particules, assurant le masquage du goût désagréable de l'ibuprofène ainsi que la réduction significative de son effet irritant au niveau de la gorge après déglutition et la libération substantiellement immédiate de l'ibuprofène dès que les particules sont placées dans un mi-
- lieu aqueux.

  2. Particules selon la revendication 1, caractérisées par le fait que la silice à propriétés antistatique et perméabilisante (C) est la silice précipitée.
- 3. Particules selon l'une des revendications l
  ou 2, caractérisées par le fait qu'elles comportent en
  outre un agent (D) favorisant la solubilisation de
  l'ibuprofène qui est choisi dans le groupe comprenant
  le mannitol, l'amidon, les bases auto-émulsionnables
  pharmaceutiquement acceptables, les polyvinylpyrrolido-

10

15

20

30

nes, les macrogols glycérides stéariques, les sels alcalins d'origine organique, les agents tensio-actifs et leurs mélanges, cet agent (D) pouvant également être utilisé pour la granulation de l'ibuprofène cristallisé.

- 4. Particules selon l'une des revendications l à 3, caractérisées par le fait que la répartition granulométrique des particules est telle qu'au moins 80% des particules ont une taille comprise entre 100 et  $500\mu\text{m}$ , et moins de 15% des particules ont une taille inférieure à  $100\mu\text{m}$ .
- 5. Particules selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisées par le fait que dans une solution tampon de pH 7,2, 80% de l'ibuprofène est libéré en 30 minutes et de préférence en 15 minutes.
- 6. Procédé de préparation de particules enrobées à base de microcristaux granulés d'ibuprofène, de ses isomères et de ses sels pharmaceutiquement acceptables, caractérisé par le fait qu'il comporte, simultanément ou successivement, les phases consistant à granuler les microcristaux d'ibuprofène et à les enrober à l'aide d'un mélange comprenant:
- A) de 5 à 50%, de préférence de 10 à 30% en poids par rapport à l'ibuprofène d'éthylcellulose,
- 25 B) de 10 à 60%, de préférence de 15 à 50% en poids par rapport à l'éthylcellulose, d'hydroxypropylméthylcellulose, et
  - C) de 0,1 à 40%, de préférence de 3 à 25% en poids par rapport à l'éthylcellulose, de silice à propriétés antistatique et perméabilisante,
  - l'un au moins des constituants du mélange servant à l'enrobage peut être utilisé pour la granulation des microcristaux d'ibuprofène.

- 7. Procédé selon la revendication 6, caractérisé par le fait que les phases de granulation et d'enrobage s'effectuent simultanément.
- 8 Procédé selon la revendication 6 ou 7, ca-5 ractérisé par le fait que le procédé est mis en œuvre dans un appareil à lit fluidisé avec une dispersion hydroalcoolique, dans des conditions telles que la température de l'ibuprofène soit toujours inférieure à 45°C, de préférence inférieure à 30°C.
- 9. Procédé selon l'une des revendications 6 à 8, caractérisé par le fait que lors de la granulation et/ou de l'enrobage on utilise en outre un agent (D) favorisant la solubilisation de l'ibuprofène qui est choisi dans le groupe comprenant le mannitol, l'amidon, les bases auto-émulsionnables pharmaceutiquement acceptables, les polyvinylpyrrolidones, les macrogols glycérides stéariques , les sels alcalins d'origine organique, les agents tensio-actifs et leurs mélanges.

Ü 

. ....

Inter Inal Application No PCT/FR 99/02682

A. CLASSIF IPC 7	A61K9/50 A61K31/19		-
	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	fication and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED cumentation searched (classification system followed by classific	ration symbols)	
IPC 7	A61K	auon symboloj	
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the extent the	at such documents are included in the fields sea	arched
Electronic de	ata base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
Y	GB 2 178 313 A (ZYMA SA,CH) 11 February 1987 (1987-02-11) claims 1,5,8-12,15,16,20,28-31	Ĺ	1-9
Y	WO 91 15194 A (UPJOHN) 17 October 1991 (1991-10-17) claims examples		1-9
Y	US 5 191 114 A (J.R. CHEN) 2 March 1993 (1993-03-02) claims examples		1-9
		-/	
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
	categories of cited documents :	"T" later document published after the inte	emational filling date
cons	nent defining the general state of the art which is not idered to be of particular relevance or occument but published on or after the international	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th invention  "X" document of particular relevance; the	eory underlying the claimed invention
filing "L" docum whic	date nent which may throw doubts on priority claim(s) or h is cited to establish the publication date of another	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the	it be considered to ocument is taken alone claimed invention
"O" docur	ion or other special reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or r means	cannot be considered to involve an in document is combined with one or m ments, such combination being obvious in the art.	ore other such docu-
later	nent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	"&" document member of the same patent	
	e actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	aidi isport
	9 February 2000	15/02/2000	
Name and	d mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Authorized officer	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Scarponi, U	

1

# INTERNATIONAL SEAR REPORT

Inte onal Application No PCT/FR 99/02682

C.(Continua	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
Category '	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	
Y	US 5 084 278 A (A.M. MEHTA) 28 January 1992 (1992-01-28) claims examples column 8, line 66 - line 68	1-9
Y	US 4 588 612 A (D.W.PERKINS ET AL.) 13 May 1986 (1986-05-13) claims 5,6 column 2, line 41	1-9
Υ	WO 93 01805 A (PROGRAPHARM) 4 February 1993 (1993-02-04) cited in the application claims example 4	1-9
Y	US 4 835 187 A (G.L.REUTER ET AL.) 30 May 1989 (1989-05-30) cited in the application the whole document	1-9
Y	US 5 215 755 A (E.J.ROCHE ET AL.) 1 June 1993 (1993-06-01) cited in the application claims 1-6,12-17 examples	1-9
	·	

information on patent family members

Inter nal Application No PCT/FR 99/02682

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
GB 2178313	A	11-02-1987	AT 392901 B AT 205686 A AU 596804 B AU 6068586 A BE 905200 A CH 670566 A DE 3625458 A DK 361786 A ES 2000577 A FI 863074 A FR 2585570 A GR 862017 A HU 41630 A,B IL 79537 A IT 1195985 B JP 62029514 A LU 86523 A NL 8601961 A NZ 217028 A PH 23531 A PT 83093 A,B SE 8603247 A US 4728513 A ZA 8605691 A	10-07-1991 15-12-1990 17-05-1990 05-02-1987 30-01-1987 30-06-1989 12-02-1987 01-02-1987 01-03-1988 01-02-1987 23-12-1986 28-05-1987 31-01-1991 03-11-1988 07-02-1987 04-02-1987 16-02-1987 29-08-1989 25-08-1989 01-08-1986 01-02-1987 01-03-1988 25-03-1987
WO 9115194	A ,	17-10-1991	AT 121619 T AU 639988 B AU 7256091 A CA 2076983 A DE 69109282 D DE 69109282 T DK 524180 T EP 0524180 A ES 2071986 T FI 924589 A HU 64220 A HU 211247 B NO 300758 B US 5552152 A	15-05-1995 12-08-1993 30-10-1991 12-10-1991 01-06-1995 28-09-1995 04-09-1995 27-01-1993 01-07-1995 09-10-1992 28-12-1993 28-11-1995 21-07-1997 03-09-1996
US 5191114	Α	02-03-1993	NONE	
US 5084278	Α	28-01-1992	NONE	
US 4588612	Α	13-05-1986	NONE	
WO 9301805	A	04-02-1993	FR 2679451 A AT 148339 T AU 666666 B AU 2417192 A CA 2092074 A,C DE 69217191 D DE 69217191 T DK 548356 T EP 0548356 A ES 2099275 T GR 3023281 T HK 1007414 A	29-01-1993 15-02-1997 22-02-1996 23-02-1993 23-01-1993 13-03-1997 28-08-1997 11-08-1997 30-06-1993 16-05-1997 30-07-1997 09-04-1999

## INTERNATIONAL SEA REPORT

information on patent family members

Interional Application No PCT/FR 99/02682

Patent document cited in search report		Publication date		atent family nember(s)	Publication date
WO 9301805	Α .		JP JP US	2820319 B 6502194 T 5464632 A	05-11-1998 10-03-1994 07-11-1995
US 4835187	Α	30-05-1989	NONE		
US 5215755	A	01-06-1993	CA US AU CA DE DE ES GR IE NZ PT ZA	2063141 A,C 5320855 A 129406 T 646399 B 6018190 A 2022640 A,C 69023183 D 69023183 T 0411952 A 2081349 T 90100587 A,B 69042 B 234587 A 94898 A,B 9006143 A	18-10-1992 14-06-1994 15-11-1995 24-02-1994 07-02-1991 05-02-1991 30-11-1995 18-04-1996 06-02-1991 01-03-1996 30-12-1991 07-08-1996 26-11-1991 18-04-1991 29-04-1992

Dem. Internationale No PCT/FR 99/02682

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K9/50 A61K31/19

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

#### B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 7 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
Υ	GB 2 178 313 A (ZYMA SA,CH) 11 février 1987 (1987-02-11) revendications 1,5,8-12,15,16,20,28-31	1-9
Υ	WO 91 15194 A (UPJOHN) 17 octobre 1991 (1991-10-17) revendications exemples	1-9
Y	US 5 191 114 A (J.R. CHEN) 2 mars 1993 (1993-03-02) revendications exemples/	1-9

"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent	T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens	X° document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut étre considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément. Y° document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier. 8° document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
9 février 2000	15/02/2000
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale	Fonctionnaire autorisé
Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Scarponi, U

1

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents

Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

# RAPPORT DE RECHERCHE INT



PCT/FR 99/02682

atégorie °	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS  Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
,alegorie		1-9
Y	US 5 084 278 A (A.M. MEHTA) 28 janvier 1992 (1992-01-28) revendications exemples colonne 8, ligne 66 - ligne 68	1-9
Y	US 4 588 612 A (D.W.PERKINS ET AL.) 13 mai 1986 (1986-05-13) revendications 5,6 colonne 2, ligne 41	1-9
Y	WO 93 01805 A (PROGRAPHARM) 4 février 1993 (1993-02-04) cité dans la demande revendications exemple 4	1-9
Y	US 4 835 187 A (G.L.REUTER ET AL.) 30 mai 1989 (1989-05-30) cité dans la demande le document en entier	1-9
Y	US 5 215 755 A (E.J.ROCHE ET AL.) 1 juin 1993 (1993-06-01) cité dans la demande revendications 1-6,12-17 exemples	1-9
		·

Dem: Internationale No PCT/FR 99/02682

 	-				Date de
Document brevet cité i rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) d famille de bre		publication
GB 2178313	A	11-02-1987	AT 209 AU 596 AU 6068 BE 909 CH 676 DE 3629 DK 36 ES 2006 FI 86 FR 258 GR 86 HU 4 IL 7 IT 119 JP 6202 LU 8 NL 860 NZ 21 PH 2 PT 8 SE 860 US 472	2901 B 5686 A 5804 B 3586 A 5200 A 5566 A 5458 A 1786 A 0577 A 3074 A 5570 A 2017 A 1630 A,B 9537 A 5985 B 9514 A 6523 A 1961 A 7028 A 3531 A 3093 A,B 3247 A 8513 A 5691 A	10-07-1991 15-12-1990 17-05-1990 05-02-1987 30-01-1987 30-06-1989 12-02-1987 01-02-1987 01-03-1988 01-02-1987 23-12-1986 28-05-1987 31-01-1991 03-11-1988 07-02-1987 04-02-1987 16-02-1987 29-08-1989 25-08-1989 01-08-1986 01-02-1987 01-03-1988 25-03-1987
WO 9115194	A	17-10-1991	AU 63 AU 725 CA 207 DE 6910 DE 6910 DK 52 EP 052 ES 207 FI 92 HU 6	1619 T 19988 B 16091 A 16983 A 19282 D 19282 T 24180 T 24180 A 71986 T 24589 A 11247 B 100758 B 52152 A	15-05-1995 12-08-1993 30-10-1991 12-10-1991 01-06-1995 28-09-1995 04-09-1995 27-01-1993 01-07-1995 09-10-1992 28-12-1993 28-11-1995 21-07-1997 03-09-1996
US 5191114	Α	02-03-1993	AUCUN		
US 5084278	Α	28-01-1992	AUCUN		
US 4588612	Α	13-05-1986	AUCUN		
WO 9301805	A	04-02-1993	AT 1- AU 6- AU 24 CA 20 DE 692 DE 692 DK 5 EP 05 ES 20 GR 30	79451 A 48339 T 66666 B 17192 A 92074 A,C 17191 D 17191 T 48356 T 48356 A 99275 T 23281 T 07414 A	29-01-1993 15-02-1997 22-02-1996 23-02-1993 23-01-1993 13-03-1997 28-08-1997 11-08-1997 30-06-1993 16-05-1997 30-07-1997 09-04-1999

## RAPPORT DE RÉCHERCHE INTENTIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de savétes

Dem Internationale No
PCT/FR 99/02682

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de Membre(s) de la publication famille de brevet(s)			Date de publication	
WO 9301805	Α		JP JP	2820319 B 6502194 T	05-11-1998 10-03-1994	
			US 	5464632 A	07-11-1995	
US 4835187	Α	30-05-1989	AUCU	N		
US 5215755	<b></b> -	01-06-1993	CA	2063141 A,C	18-10-1992	
00 0220,00			US	5320855 A	14-06-1994	
			AT	129406 T	15-11-1995	
			AU	646399 B	24-02-1994	
			AU	6018190 A	07-02-1991	
			CA	2022640 A,C	05-02-1991	
			DE	69023183 D	30-11-1995	
			DE	69023183 T	18-04-1996	
			EP	0411952 A	06-02-1991	
			ËS	2081349 T	01-03-1996	
			GR	90100587 A,B	30-12-1991	
			IE	69042 B	07-08-1996	
			NZ	234587 A	26-11-1991	
			PT	94898 A,B	18-04-1991	
			ZA	9006143 A	29-04-1992	